METHANE FERMENTATION OF STARCH MANUFACTURING WASTE

Patent number:

JP60183099

Publication date:

1985-09-18

Inventor:

ISHIDA MASAHIKO; HAGA RIYOUICHI; OTAHARA YOUJI; TAKAHASHI SANKICHI; EBARA KATSUYA;

ISHIZUKA TOSHIAKI

Applicant:

HITACHI LTD

Classification:

- international:

B09B3/00; C02F11/04

- european:

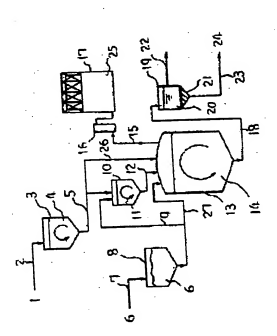
Application number: JP19840040863 19840302 Priority number(s): JP19840040863 19840302

Abstract of JP60183099

PURPOSE:To perform simultaneous methane fermentation treatment of juice and pump with good efficiency by applying heat treatment to the waste juice from a subterranean shoot starch manufacturing process at 55-85 deg.C and mixing the same with pulp to perform

anaerobic digestion treatment.

CONSTITUTION: The juice 1 discharged from a starch manufacturing process is transferred to a juice heating tank 3 through piping 2 and pulp 6 is transferred to a pulp storage tank 8 through piping 7. The heating temp, in the juice heating tank 3 is set to a range of 55-85 deg.C and set so as to obtain just a fermentation temp. when the heated juice and pulp are mixed. The juice 4 after heating is sent to a mixing tank 10 and mixed with pulp 6 arriving through piping 9 while the resulting slurry mixture 11 is charged in a methane fermentation tank 13 through piping 12. The charged slurry mixture is contacted with a liquifying bacterium group and a gassifying bacterium group in the fermentation tank 13 and decomposed to methane and carbon dioxide.



Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

⑲ 日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

⑫公開特許公報(A)

昭60-183099

@Int_Cl_4

識別記号

庁内整理番号

❸公開 昭和60年(1985)9月18日

C 02 F 11/04 B 09 B 3/00 7917-4D 2111-4D

審査請求 未請求 発明の数 1 (全9頁)

公発明の名称

澱粉製造廃棄物のメタン発酵方法

②特 願 昭59-40863

彦

②出 願 昭59(1984)3月2日

⑩発明者 石田 昌

日立市幸町3丁目1番1号 株式会社日立製作所日立研究

所内

⑩発明者 芳賀 良一

日立市幸町3丁目1番1号 株式会社日立製作所日立研究

3 立由辛利 3 1 日 1 番 1 号 《株式会在日光教FF71日》 ~__

所内

⑩発 明 者 緒 田 原 蓉二

日立市幸町3丁目1番1号 株式会社日立製作所日立研究

所内

⑩発 明 者 高 橋 燦 吉

日立市幸町3丁目1番1号 株式会社日立製作所日立研究

所内

⑪出 關 人 株式会社日立製作所

東京都千代田区神田駿河台4丁目6番地

②代 理 人 弁理士 鵜沼 辰之 外1名

最終頁に続く

明細音

発明の名称 酸粉製造廃棄物のメタン発酵方法 特許請求の範囲

1. 地下基礎物の製造工程から排出される汁液をよびパルプを処理する方法において、前紀汁液のみを55℃~85℃の温度で加熱処理し、該加熱処理した汁液と前記パルプとを混合して嫌気性消化することを特敵とする機物製造廃棄物のメタン発酵方法。

2. 特許請求の範囲第1項において、前配汁液の みを55℃~85℃の温度で0.5~100分間加 熱処理することを特徴とする機粉製造廃棄物のメ タン発酵方法。

発明の詳細な説明

(発明の利用分野)

本発明は、嚴粉製造廃棄物のメタン発酵方法に係り、特に有機物機度が高く、かつ大量に発生する汁液と残盗から有用なメタンを回収するための 嚴粉製造廃棄物のメタン発酵方法に関する。

(発明の背景)

地下基般粉は、原料の馬鈴薯や甘藷を破砕して 細胞内にある厳粉粒を分離回収してつくられる。 通常、生芋重量の20g以下が、澱粉として回収 され、残り80g以上は、破砕スラリーの搾液時 に生ずる升液ならびにパルブとして排出される。 最近では、1日1000トン以上の処理能力を有す る工場もまれてはなく、とれらの大規模工場から 発生する廃棄物量も膨大なものとなつている。汁 液は、蛋白質を含む有機物濃度2~5季の濃度廃 液である。との汁液を従来の活性汚泥法で処理す るには、改100倍に稀釈してから処理すること となり、他めて大量の希釈水と電力とを必要とす る。一方、パルプは、地下茎の繊維質からなるた め、一部は生パルプのまま、粗飼料として利用さ れている。しかし、生のままで全量を処分しよう としても穀粉製造工場近効の消費容量は限られる。 もちろん、生パルプを乾燥して保存性を向止させ るととも技術的には可能であるが、多量の燃料を 長する。とのため、とれらの方法にかわる新たな 処理方法の開発が望まれている。

·克德斯人的图图 化二甲甲基苯甲基苯酚 [1]

持開昭60-183099(2)

とのような機が製造廃棄物の処理方法として、 汁核を110℃前後で加熱し、高分子蛋白を熱凝 固して液状物を分離し、この分離液とパルプとを 混合してメタン発酵する方法が提案されている (特開昭54-141271 号公報)。しかし、こ の方法は蛋白の回収が目的であつて、汁液中の蛋 白もメタン発酵する技術とは異なつている。

本発明の目的は、歳份製造の際に発生する汁液 とパルプ(残渣)とを同時に効率よくメタン発酵 処理できる歳粉製造廃棄物のメタン発酵方法を提 供するととにある。

[発明の概要]

〔発明の目的〕

本発明者らは汁液およびパルプのメタン発酵に 際し、まずパルプ単独のメタン発酵を試みた。パ ルプ単独については、セルロース分解活性の強い 発酵歯を用いることにより360ℓ-CH。/kg VSの好収量でメタンを回収でき、十分メタン発 酵法が適用できることを確認した。

そとで、汁液もしくは、汁液とパルブの混合ス

ヲリーもメタン発酵の原理からして十分発酵可能 であろりと考えた。汁液を原料として、有根物負 荷量,pH。温度等につき、メタン発酵の好適条 件下において十分馴敏の上、発酵突験を繰り返し 実施した。しかし、メタン発酵が実質的に進行せ ナ、メタン収量は30L/kgVSにとどまつた。 一般に、メタン発酵の活性は、原料のC/Nにも 影響を受けるととが知られている。汁液には、可 密性糖以外に蛋白が40~50%(乾基準)含ま れているため、N成分が多く、従つてC/Nは5 付近である。メタン発酵は、C/N=25前後が 最適域であり、C/Nが5に低下するとメタン発 生量が約20~30%低下することが知られてい る。本発明者らも、有機物負荷量と一定にし、セ ルロースにペプトンを添加してC/Nの影響を検 討した。その結果、メタン収量はC/N = 2.5 K おいて320L/keVSであるのに対しC/N= 5では250L/kgVSと約30g低下すること を確認した。

したがつて、汁液を原料とした場合、C/N値

が 5 付近であるにもかかわらす、メタン収量が 3 0 4 / kg V S と 2 5 0 4 / kg V S に対して大幅 に低いことは C / N値以外の要因があると考えられる。

また汁液と残盗とを発生量比で混合したスラリー(VS基準混合比27:73、CN=24)を発酵に供したところ、メタン発生量は、170 セノタンのよいにとどまつた。仮に、パルブのみが分解し、汁液中の有機物が全く寄与しなかつたと仮定しても、270 モンタンタン発生が期待できるはずである。

以上の現象から、発明者らは、汁液中にメタン 発酵を阻害する成分が存在するものと考え、その 無毒化について鋭意研究を行つた。その結果、汁 液を55℃~85℃の温度範囲で加熱した後発酵 させると発酵所要日数が少なくメタン収量が300 4/kg V S以上に達することを見い出した。

本発明は、とのような知見に基づいて達成されたものであつて、地下茎殻粉の製造工程から排出される汁液およびパルブを処理する方法において、

前記汁液のみを55℃~85℃の温度で加熱処理 し、胶加熱処理した汁液とパルプとを混合して錬 気性消化することを特徴とする。

第1図は、本発明における汁液の加熱温度および加熱時間の好適な範囲を示す。第1図に示すよりに55℃~85℃の加熱温度範囲で0.5分~100分の加熱時間(すなわち、図中、斜線で示す範囲)が好適な処理条件である。

大学的 1915年,1915年1月1日,1915年1日,1915年1日,1915年1日,1915年1日,1915年1日,1915年1日,1915年1日,1915年1日,1915年1日,1915年1日,1915年1日,19

本発明に適用できる般粉原料としては、 馬鈴馨・ 甘藤、タビオカ、キャッサバ等の穀粉を含有する 芋全飲が挙げられる。

[発明の実施例]

第2図は、本発明の一例を示すフローシートで あつて、敵粉工程から排出される汁液1は配管2 を経て汁液加熱槽3に、パルプ6は配管7を経て パルプ貯留槽8に移送される。とこで汁液は、汁 旅加熱機 3 において第1図に示す範囲2で加熱処 理する。汁液中の発酵阻害物質を無毒化するには、 55℃に於て1分間以上、85℃では0.5分間以 上帯留させ加熱すればよい。しかし、必要以上に 長時間滯留させるのは、単に熱損失を招くのみな 5寸、槽内への雑菌の着生,繁殖の機会を与えや ナい。このため、55℃では60分以内、85℃ では100分以内にとどめる必要がある。汁液の 加熱温度は、55℃~85℃の範囲内で、かつ加 熱処理した汁液をパルプと混合したとき、丁度発 | 群温度となるように温度を設定することが望まし W.

製されガス貯槽17に貯留される。貯留した発酵 ガス25は、発酵槽や汁液加熱用の熱源だけでな く、ガスエンジン発電の燃料等、各種の用途に使 用できる。発酵ガスの組成は、メタン50~80 **豸(V/V)、炭酸ガス20~50gの他、少量** の硫化水素、窒素、水素を含む。なお、発酵方式 として、上記の液化発酵。ガス化発酵を混合して 行わせる1相方式の他、両発酵を分離した2相方 式も用いることができる。さらに、パルブが発酵 槽内で容易に分散する場合には、汁液とパルプを 混合槽10を経ず、経路26,27により発酵槽 13に直接投入してもよい。発酵槽13内で発酵 の終了した消化スラリー14は、配管18を経て 固赦分離槽19に送られ、処理水20と消化汚泥 21とに分離される。処理水22は適宜、適した 路水処理法で処理される。 消化汚泥24は脱水さ れ、有機肥料等として有効利用する。

以下、実施例、比較例を示して、本発明をさら に詳しく説明する。

実施例1

特開昭60-183099(3)

加熱方法は、上記の条件を満たすことが出来るものであれば、特に限定するものではない。 例えば、加熱処理権にスチームを直接吹込むか、 ジャケット等で間接的に加熱してもよい。また、各種の熱換器で加熱することもできる。

加熱処理を終了した汁液4は配管5を経て混合槽10に送られ、配管9を経て来るパルブ6と混合される。次いで、混合スラリー11は配管12を経てメタン発酵槽13に投入される。とこでで、投入された混合スラリーは発酵槽内の液化塑群(絶対線気性関群)、ガス化菌群(絶対線気性関群)、ガス化菌群(絶対なれる。発酵し、メタンと炭酸ガスに分解され、従来公知の発酵方法が適用できる。すなわち発酵、破り、では、使用する関の種類、目標とする性能請元により適宜調択すればよい。また、温度調節、撹拌方法等も特に限定されるものではなく、従来公知の方法を用いることができる。

発酵権13から発生するメタンと炭酸ガスから なる発酵ガスは配管15、脱硫器16を軽て、精

馬鈴砮(農林1号,固形分26多,有機物24.5多)20個を電動ミキサーを用いて粒径1至以下にお砕し、粉砕スラリー20個を得た。上配め砕スラリーを、遠心脱水機で戸過し、般粉含有汁液1.2個と残盗9.2回を得た。上配酸粉含有汁液を速心分離機にかけて般粉を除去して、汁液11.0個を得た(pH60,固形分4.1多,有機物3.2多)。次に、上配の残盗に水20個を加えてスラリー状としたのち、水槽中で40メンシュ篩を用いて節分けを行い、酸粉粒を除去した。本操作をさらに2回繰り返したあと、遠心脱水镀を用いて沪過しパルブ(固形分25.6多,有機物25.1多)2.5個を得た。

上記手順により調製した汁液270gを500 配ステンレス製トールビーカに取り、水浴中で 80℃,5 mm 熱した。上記の加熱処理により、 蛋白の微細な沈顔の生成が認められた。上記加熱 処理汁液270gにパルブ64gを加えて混合ス ラリー344gを得た。次に、上記スラリーを、 種母1.5 kgの入つた攪拌機、温水ジャケットを装

THE PARK DRIVEN BY A COURT

特開昭60-183099(4)

備した有効容積22のアクリル製発酵槽に投入し、水1648を加え2㎏とした。そして、発酵温度——60℃,提拌速度100㎞、破気条件下で回分発酵(1相方式)を行つた。なお、種母は、上配の原料スラリーを用いて回分発酵により3回収上馴養を繰り返して得た発酵スラリーを用いた。本実施例に於ける果積メタン発生質の時間経過を第3図(発酵曲線1)に示す。発酵は8日目で終了し、メタン収量は3402/㎏VSに達した。

比較例1

実施例1で関製した同一バッチの汁液を加熱処理せずそのままパルプと混合し、実施例1と同じ 関領で、かつ同一バッチの積母を用いて回分発酵 実験を行つた。その際の累積メタン発生量の時間 経過を第3図の発酵曲線2に示した。発酵速度は実施例1にくらベ小さく、発酵が終了するのに 20日以上を要した。20日目でのメタン収量は 1942/49V8で、実施例1の57%にとどまった。

比較例2

実施例1で調製した同一パッチの汁液を120 で、5分間加熱処理した汁液とパルプとを混合し、 実施例1と同じ要領で、かつ同一パッチの程母を 用いて回分発酵実験を行つた。汁液の加熱は、汁 液270gをステンレス製500型トールビーカ に入れ、オートクレープ中で120で、5分加熱 後、20でに冷却した。加熱処理により、蛋白が 数皿から20mの緻密なフロックに凝集すること が観察した。回分発酵実験に於ける累積メタン発 生量の時間経過を第3図の発酵曲線3に示した。 実施例1にくらべ、発酵速度が近く、発酵終了に 12日を要した。12日目におけるメタン収量は 3052/4VSとなり、実施例1の90%にと どまつた。

実施例1,比較例1及び2の結果を第1表に要 約する。

第 1 表

	汁液加熱 処理条件	メタン収量 (L-CH4/kgVS)	発酵所要日数 (d)
吳施例1	80°C, 5em	3 4 0	8
比較例1	無処理	1 9 4	> 2 0
比較例2	120°C,5mh	3 0 5	1 2

第1表から明らかなように、 什液を 80 ℃で 5 分間加熱することにより、 汁液を無処理、 又は 120 ℃と過度に加熱した場合に比べ、 発酵所要 日数が少なく、 かつメタン収量が高く、 格段に効率よく発酵できる。

実施例2

実施例1で調製した同一パッチの汁液を55℃で1分間加熱処理した汁液と、実施例1で調製した同一パッチのパルプとを混合し、実施例1と同じ要領で、かつ同一パッチの復母を用いて回分発酵実験を行つた。汁液の加熱は、汁液270gをステンレス製500mlトールビーカに入れ、水浴中で行つた。発酵は8日目で終了し、メタン収量

は334七/なVSに達した。

実施例3.

実施例1で調製した同一パッチの汁液を85℃で0.5分間加熱処理した汁液と、突施例1で調製した同一パッチのパルブとを混合し、実施例1と同じ要領で、かつ同一パッチの種母を用いて回分発酵実験を行つた。汁液の加熱は、汁液270gをステンレス製500㎡トールピーカに入れ、水浴中で行つた。発酵は8日目で終了し、メタン収量は3374/4V8に選した。

比較例3

実施例1で調製した同一パッチの汁液を50℃で1分間加熱処理した汁液と、実施例1で勘製した同一パッチのパルプとを混合し、実施例1と同じ要領で、かつ同一パッチの種母を用いて回分発酵実験を行つた。汁液の加熱は、汁液270gをステンレス製500配トールピーカに入れ、水浴中で行つた。発酵が終了するのに20日以上を要した。20日目に於けるメタン収量は2094/478であつた。

比較例4

実施例1で開製した同一パッチの汁液を90℃で0.5分間加熱処理した汁液と、実施例1で調製した同一パッチのパルブとを混合し、実施例1と同じ要領で、かつ同一パッチの種母を用いて回分発酵臭験を行つた。汁液の加熱は、汁液270gをステンレス製500配トールビーカに入れ、水浴中で行つた。発酵が終了するのに12日を要した。12日目のメタン収量は3104/kg V Sであつた。

実施例3,4及び比較例3,4の結果を第2表 に要約する。

第 2 第

	汁液加熱処理 条件	メタン収量 (L CH4/kgVS)	
比較例3	50°C, 1===	2 0 9	2 0
実施例2	55°, 1=4	3 3 4	8
実施例3	85° 0.5=	3 3 7	8
比較例4	90℃,0.5=	3 1 0	1 2

蛋白の緻細な比較の生成が認められた。上記加熱処理汁液270gにパルブ64gを加えて混合スラリー344gを得た。次に上記スラリーを揺るは、温水ジャケットを接続で、温水ジャケットを接続でした。温水ジャケットを接ば投入した。カカで積254のアクリル樹脂製発酵槽に入たすが容積254のアクリル樹脂製発酵槽に、発酵した、水154gを加え2㎏とした。そして、洗り、金皮の原料スラリーを用いて回分発酵により3回火・上切りを開いる異様メタン発生量と発酵所要日数を第3表に示した。

实施例5

実施例4で調製した同一パッチの汁液を55℃。60 mm 加熱処理して同一パッチのパルプと混合した。次いで、実施例4と同要領で、かつ同一パッチの種母を用いて1相方式回分発酵実験を行つた。加熱処理により、蛋白が0.5 mm以下の歯細なフロックに凝集することが観察された。回分発酵実験に於ける果積メタン発生量と発酵所要日数を餌3

- 特開昭60-183099(5)

第2表から明らかなように、55℃および85 ででは0.5~1分程度汁液を加熱することにより、 効率的に、かつ高いメタン収量で発酵可能である。 実施例4

馬鈴春(固形分24多,有機物20.9多)15 房を1㎝角に細断し、さらに電動ミキサーを用いて粒径1㎜以下に粉砕し、粉砕スラリー14.8 を得た。上配粉砕スラリーを遠心脱水機で炉過し、 般粉含有汁液8.6 場と改造6.1 はを得た。上配般 粉含有汁液を遠心分離機にかけ澱粉を除去して、 汁液8.2 はを得た(pH.6.1 , 固形分4.2 の表を得た(pH.6.1 , 固形分4.2 を被3.3 多)。次に、上配の残渣に水1.5 を加 をでスラリー状としたのち、水槽中で40メッシュ節を用いて節分けを行ない、澱粉粒を除去した。 本操作をさらに2回繰り返したあと、速心脱水機 を用いて炉過してパルプ(固形分2.5.1 多)有機 物2.4.7 多)1.9 5 にを用いて砂2.5.1 を それた。

上記手順により調製した汁液270gを500 ポステンレス製トールビーカに取り、水浴中で 60℃,10mm 加熱した。上記の加熱処理により、

衷に示した。

奥施例 6

実施例4で調製した同一パッチの汁液を85℃、100mm加熱処理して同一パッチのパルブと混合した。次いで、実施例4と同要領で、かつ同一パッチの種母を用いて回分発酵実験を行つた。加熱処理により、蛋白が2mm以下のフロックに凝集することが観察された。1相式回分発酵実験に於ける累積メタン発生量と発酵所要日数を第3要に示した。

奥施例7

実施例4で開製した同一パッチの汁液を85℃、5 mm 加熱処理して同一パッチのパルプと混合した。次いで、実施例4と同要領で、かつ同一パッチの循母を用いて回分発酵実験を行つた。加熱処理により、蛋白が0.5 mm以下の極めて敬細なフロックに凝集することが観察された。1相式回分発酵実験に於ける累積メタン発生量と発酵所要日数を餌3 安に示した。

実施例と

a property and image to attract to

実施例7と同要領で調製した加熱処理汁液とパルプとの混合スラリー3448を2相方式で発酵した。まず、混合スラリーと液化発酵用種母(酸発酵用種母)0.156㎏とを14アクリル樹脂製発酵槽に入れりHを5.8に自動調製しつつ、60℃,100㎞、嫌気性条件下で1.0日間発酵した。次いで上記の液化発酵スラリー全量を、ガス化発酵種母1.5㎏を有する254発酵槽に投入し、60℃,100㎞、嫌気性条件下で20日間発酵した。ガス化発酵槽から発生した累積メタン発生量と発酵所要日数を餌3表に示した。

比較例 5

実施例4で調製した同一パッチの汁液を45℃で10 m 処理して、同一パッチのパルブと混合した。次いで、実施例4と同要領で、かつ同一パッチの稲母を用いて1相方式回分発酵実験を行つた。 汁液の45℃、10 m 処理により、特に外観の条件は認められなかつた。発酵実験における累積メタン発生量と発酵所要日数を第3表に示した。

比較例 6

特開昭60-183099(**6)** パッチの共被を55℃

実施例 4 で調製した同一パッチの汁液を55℃,5 b 処理した。処理開始後 3 時間目に p H が 4.6 に低下すると同時に有機収臭と発泡が観察された。光学顕微鏡で汁液を検査した結果、多数の球菌、桿菌の繁殖を確認した。本汁液と、実施例 4 で調製した同一パッチのパルブとを混合した。次いで、実施例 4 と同 受領で、かつ同一パッチの種母を用いて1 相方式回分発酵実験を行つた。発酵実験に於ける累積メタン発生量と発酵所要日数を餌 3 表に示した。発酵日数は本発明実施例に近いが、メタッ収量が低下した。

比較例7

実施例4で調製した同一バッチの汁液を90℃,3.5 h 加熱処理して同一パッチのパルプと混合した。次いで、実験例4と同要領で、かつ同一バッチの種母を用いて1相方式回分発酵実験を行つた。加熱処理により、蛋白が5~20mmの固くフロック化することが観察された。回分発酵実験に於ける果積メタン発生量と発酵所要日数を第3表に示した。

第 3 表

	升液加熱処理 条件	メタン収量 (L CHL/kg/S)	発酵所要日数 (d)
比較例5	45°C,10mix	2 0, 5	2 3
比較例6	55°, 5h	1 9 5	9
比較例7	90C,35h	308	1 4
実施例4	60℃,10≕	3 3 5	7
実施例5	55°,60	3 2 3	8
突施例6	85°, 1.7 h	3 3 6	8. 5
奥施例7	85°, 5**	3 3 2	7. 0
突施例8	85°, 5	3 4 0	3. 0

* 発酵方法: 2 相方式

第3 表から明らかなように、 汁液を本発明の条件で加熱処理するととにより、 効率的にかつ高い メタン収量で発酵可能である。

実施例8

甘藉 (固形分283%, 有機物27.2%) 5 kgを1 cm角に細断し、さらに電動ミキサーを用いて 粒径0.5 mm以下に粉砕し、粉砕スラリー4.9 kgを 得た。上記粉砕スラリーを建心脱水機で炉過し、 敵粉含有汁液28kgと残盗22kgを得た。上配粉 砕スラリーを遠心分離機にかけ歳粉を除去して、 汁液25~を得た(固形分9.8%。有機物8.9%)。残瘡に水5㎏を加えてスラリー状としたのち、 水槽中で40メツシュ篩を用いて篩分けを行ない、 酸粉粒を除去した。本操作をさらに1回繰り返し たあと、速心脱水機を用いて炉過して(固形分 24%, 有機物23%) 1.5 以を得た。上記手順 **により調製した汁液280gを500㎡ステンレ** ス製トールピーカに取り、水浴中で80℃,5㎜ 加熱した。上記の加熱処理により、蛋白の微細な 沈嚴の生成が認められた。上記加熱処理汁液 280 gにパルプ150gを加えて混合スラリー430 つた攪拌機、温水ジャケットを装偏した有効容積 25 2のアクリル製発飾槽に投入した。そして、 発酵温度60℃、攪拌速度1000厘、鐮気条件下 で回分発酵(1相方式)を行つた。なお、種母は、 上記の原料スラリーを用いて回分発酵により2回

馴養を繰り返して得た発酵スラリーを用いた。本 実施例における累積メタン発生量と発酵所要日数 を第4表に示した。

比較例8

実施例 8 で調製した同一パッチの汁液を100 で、10mm 加熱処理して、同一パッチのパルプと 混合した。次いで、実施例 8 と同要領で、かつ同 ーパッチの独母を用いて1相方式回分発酵実験を 行つた。加熱処理により、蛋白が7~15 mmのフ ロックに緩集することが観察された。回分発酵実 験に於ける累積メタン発生量と発酵所要日数を第 4 表に示した。

第 · 4 赛

	汁液加熱処理 条件	ŀ			収量 ⁄kgVS)	発酵所要B数 (d)
比較例8	100°C,10mm		3	1	2	1 4
実施例8	80° , 5=		3	2	6	6

(発明の効果)

本発明によれば、汁液およびパルブを効率よく、

ス、 2 6 …加熱処理汁液移送配管、 2 7 …パルブ 移送配管。

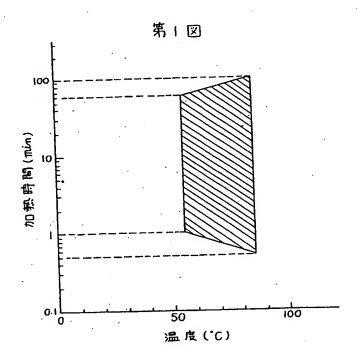
代埋人 弁理士 籍招辰之

特開昭60-183099(ア)

かつ高い収量で有用なメタンを回収することがで きる。

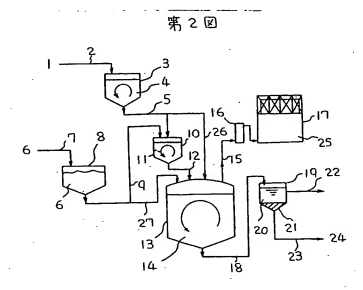
図面の簡単な説明

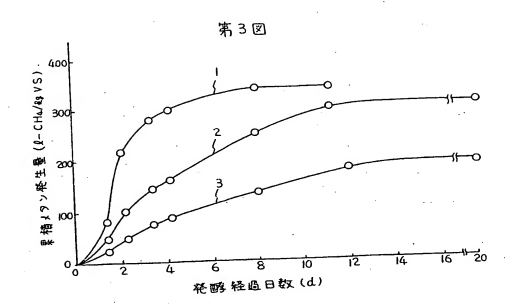
第1図は本発明における汁液の加熱条件の好適 な範囲を示す図、第2図は本発明の一例を示すフローシート、第3図は実施例1および比較例1, 2における果穣メタン発生量の時間経過を示す図 である。



设置等的人。 化二次进度数据数据的现在分词扩张

特開昭60-183099 (8)





特開昭60-183099 (9)

第1頁の統き	原	勝	也	日立市幸町3丁目1番1号 株式会社日] 立製作所日立研究
加発 明 者	塚	俊	朔	所内 東京都千代田区内神田1丁目1番14号	日立プラント建設
0,0				株式会社内	•

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

INAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.